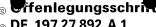
® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DE 197 27 892 A 1

(51) Int. Cl.6: C 09 D 5/46 C 09 D 5/03

C 09 D 5/02 C 09 D 201/02 B 05 D 7/16 // C09D 7/14,7/12. 17/00,133/04,163/00 167/00.175/00.5/29. 5/36.7/02.5/38



MARKENAMT

(2) Aktenzeichen: 197 27 892.2 (2) Anmeldetag: 1, 7, 97 43 Offenlegungstag: 7. 1.99

2 PAT 97660

(7) Anmelder:

BASF Coatings AG, 48165 Münster, DE

(74) Vertreter:

Dres, Fitzner, Münch & Jungblut, Rechts- und Patentanwälte, Ratingen-Berlin, 40878 Ratingen (72) Erfinder:

Sapper, Ekkehard, Dr., 48346 Ostbevern, DE; Woltering, Joachim, Dr., 48159 Münster, DE

(56) Entgegenhaltungen:

DE 1 96 18 657 A1 DF 1 96 13 547 A1

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(§) Wäßrige Pulverlack-Dispersion, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie Verwendung der erhaltenen Pulverlack-Dispersion

Die vorliegende Erfindung betrifft eine wäßrige Pulverlack-Dispersion, die dadurch gekennzeichnet ist, daß sie herstellbar ist, indem das Bindemittel des Pulverlacks und/oder der Vernetzer des Pulverlacks oder der gesamte Pulverlack durch Sprühtrocknung zu einem Pulver verarbeitet wird und anschließend eine wäßrige Pulverlack-Dispersion unter Verwendung des sprühgetrockneten Pulvers hergestellt wird.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung der wäßrigen Pulverlack-Dispersion und die Verwendung der Pulverlack-Dispersion, insbesondere für die Beschichtung von Automobilkarosserien.

### DE 19/2/892 A I

#### Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine wilbrige Pulverlack-Dispersion, die sich insbesondere zur Herstellung von Pigmentpasten, Unidecklacken und Klarlacken eignet.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung der wäßrigen Pulverlack-Dispersion und die Verwendung der Pulverlack-Dispersion, insbesondere für die Beschichtung von Automobilkarosserien.

Für die Beschichtung von Automobilkarosserien werden heute vorzugsweise Flüssiglacke verwender. Diese verursachen zahlteiche Umweltprobleme aufgrund ihres Lösenittelgehaltes. Dies gilt auch für die Fälle des Einsatzes von Wasserlacken.

Aus diesem Grund sind in den letzten Jahren vermehrte Anstrengungen unternotumen worden. für die Beschichtung Pulverlacke zu verwenden. Die Ergebnisse sind jedoch bisher nicht zufriedenstellend, insbesondere sind zur Erzielung eines gleichmißtigen Aussehens erhöhte Schichtdicken erforderlich. Auf der anderen Seite bedingt der Einstag von pulverförmigen Lacken eine andere Applikationstechnologie. Die für Flüssiglacke ausgelegten Anlagen können daher hierfür nicht verwendet werden. Daher ist man bestrebt, Pulverlacke in Form wäßriger Dispersionen zu entwickeln, die sich imt Flüssiglacktechnologien verarbeiten lassen.

Aus der US-Palentschrift 4,268,342 ist beispielsweise ein Verfahren bekannt, hei deut eine Pulverlack-Slutzy verwender wird, die sich für die Beschichtung von Automobilen eignet. Hierbei wird zunächst eine berkömmliche Pulverschicht auf die Kanosserie aufgetragen und als zweite Schicht wird die Klardack-Slutzy aufgebracht. Bei dieser Klardack-Slutzy werden Bindernittel auf Basis von Aerylatharzen und ionische Verdicker verwendet. Bei diesen Klardack-Slutzy wird bei diesen Klardack-Slutzy werden bindernittel auf Basis von Aerylatharzen und ionische Verdicker verwendet. Bei diesen Klardack-Slutze muß mit höhen Einberen (über 1607/C) geacheitet werden.

Im folgenden wird der Begriff Pulverklarlack-Dispersion als Synonym für Pulverklarlack-Slurry verwendet.

Aus der DE-A-196 18 657 ist eine wäßtige Pulverlack-Dispersion bekannt, die herstellbar ist, indem zunüchst aus einem Bindemittel und Vernatzer sowie ggf, weiteren Hilfs- und Zusatzstoffen mittels Extrusion und Vernahlen des Extrudats ein Pulverlack hergestellt wird, der Pulverlack in Wasser dispergiert wird und anschließend die wäßtige Disperson des Pulverlacks bei einer Schergeschwindigkeit von 500 s<sup>-1</sup> einem Mahlprozeß unter Einhaltung einer Temperatur von 0 bis 60°C unterworfen wird.

Ferner ist aus der WO 94/09913 ein Verfalten zur Herstellung von Pulverlacken bekannt, bei dem das Bindenitiet und der Vernerter unter Verwendung von superkritischem Gas, insbesondere superkritischem Gas, insbesondere superkritischem Gas, elekst und die Pulverlackpartikel durch anschließendes Versprülten erzeugt werden. Die Herstellung von w

üßrigen Pulverlack-Dispersionen in der WO 94/09913 nicht besehrieben.

Die vorliegende Erfindung hat sich nunmehr die Aufgabe gestellt, eine wäßtige Pulverlack-Dispersion zur Verfügung zu stellen, die sich mit der bisherigen Flüssiglacktechnologie auf Automobilkancoserien auftragen läßt und innbesondere bereits bei Temperaturen von 130°C einbrembar ist. Fermer sollte die Pulverlack-Dispersion möglichts einfach und kostengünstig herstellbar sein, moglichts feinreilig sein, einen guten Verlaut zeigen und zu Beschichtungen mit guten technologischen Eigenschaften, beispielsweise mit guten Apperarance und gutem Glanz, führen. Außerdem sollten auch Pulverlacke mit bei Ümgebungstemperatur reaktiven Komponenten, wie beispielsweise Pulverlacke auf Basis freier Isocyanate, für diese Pulver-Slurries einserzbar sein, ohne daß Koagulate u. a. auftreten.

Diese Aufgabe wird überraschenderweise durch eine wäßrige Pulverlack-Dispersion gelöst, die dadurch gekennzeichnet ist, daß ein herstellbar ist, indem das Bindennittel des Pulverlacks und/oder der Vernetzer des Pulverlacks oder der gesanute Pulverlack durch Sprühtrocknung zu einem Pulver verarbeitet wird und anschließend eine wäßrige Pulverlack-Dispersion unter Verwendung des sprühzetrockneten Pulvers bergestellt wird.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung der wäßrigen Pulverlack-Dispersion sowie deren Verwendung, insbesondere zur Beschichtung von Automobilkarosserien sowie deren Verwendung in Verfahren zur Herstellung einer Mehrschichtlackierung.

Es ist überraschend und war nicht vorhersehbar, daß die erfindungsgemäße Pulverlack-Dispersion im Vergleicht zu gemeine Verlauf zeigt und zu Beschichtungen mit dem gewinschlen guten kostengünstiger herstellbar ist und trotzulent einen guten Verlauf zeigt und zu Beschichtungen mit dem gewinschlen guten technologischen Eigenschaften, bestjedsweise mit gutern Appearance und gutern Glanz, führt. Vorteilhaft ist femer, daß sich die erfindungsgemäße Pulverlack-Dispersion mit der bisherigen Flüssiglacktechnologie auf Automobilkarosserien aufragen läßt und insbesondere berüts bei Temperaturen von 130°C einbrennbar ist. Schließlich sind die erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen sehr feimei-

Es ist erfindungswesentlich, daß die Pulverlack-Dispersion unter Verwendung eines sprühgetrockneten Pulvers hergestellt wird. Bevorzugt wird dabei zur Hesstellung der erfindungsgentäßen Pulverlack-Dispersion der gesautre Pulverlack der Sprührtocknung unterworden. Eine weitere Ausführungsform der Erfindung besteht darin, unr das Haupbildmeintiet des Pulverlacks mittels Sprührtocknung zu einem Pulver zu verarbeiten und den Vermetzer sowie gef. Karalysstoren, Hiltsstoffe und Additive der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion durch nachträgliches Zumischen einzuarbeiten. Schließlich ist auch möglich, nur den Vermetzer der Sprührtocknung zu unterwerfen und das Bindemittel sowie ggf. Karalysstoren, Additive und Hilfsstoffe durch nachträgliches Zumischen in die erfindungsgemäße Pulverlack-Dispersion einzuscheiten.

Die erfindungswesentliche Sprühtrocknung kann mit Hilfe üblicher Verfahren durchgeführt werden. Beispielsweise kan mit Hilfe eines Rotationszerstäubers, eines Druckzerstäubers oder mittels pneumatischer Zerstäubung gearbeitet werden. Bevorzugt wird aber unter Verwendung eines Rotationszerstäubers gearbeitet.

Für die Sprühtrocknung kommt zum Trocknen insbesondere ein erwärutes Gas, insbesondere ein erwärutes inertes evorzugt erwärute Luft oder erwäruter Sickstoff zum Einsatz. Das Gas wurde bevorzugt auf eine solche Temperatur erwärut, daß einerseits eine gute Verdampfung des Wassers bzw. Lösemittels gewährleistet ist und andererseits die Temperatur am Sprühkorn maximal so hoch ist, daß eine Verklebungen/Vernetzungen o.a. auftreten. Bevorzugt erfolgt die Sprühkorn ung bei einer Produktemperatur unterhalb der Glasübergangstemperatur des Bindemittels des Pulverlacks. Besonders

#### DE 1972/892 A I

bevorzugt sollte die Temperatur an dikorn maximal 80°C, ganz besonders bevorzugt komm Gas, das auf eine Temperatur von 100 bis 20°C erwarnt wurde, zum Einsatz. Die zur Verdamptung des Wassers bzw. Eisemittels erforderliche Warmennege kann aber selbsiverständlich auch teilweise oder vollständig durch andere Mehsbeiten beispielsweise Strahlungsbeitzung, zugeführt werden.

Die für die Sprültrocknung eingesetzte, zu versprühende Lösung bzw. Dispersion weist bevorzugt einen Festkörpergehalt von 30 bis 60 Gew.-% auf.

Ggf, kann an die Sprühtrocknung noch ein Sichtvorgang (insbesondere mittels Windsichter) angeschlossen werden. Im Fälle der Verwendung eines Rotationszerstäubers beträgt der Flüssigkeitsdruck i. a. 2 bis 3 bar. Im Fälle der Ver-

wendung eines pneumarischen Zerstäubers oder eines Druckzerstäubers beträgt der Flüssigkeitsdruck bevorzugt 20 bis 15 50 bar.
Die Speilberschaums kann mit Hilfe übligher Sprijbtrackburg die im Handel beitrigkeitsbergen von der Einen NTPO DE

Die Sprühtrocknung kann mit Hilfe üblicher Sprühtrockner, die im Handel beispielsweise von der Firma NIRO, Dänemark und der Firma Anhydro, Dänemark erhältlich sind, erfolgen.

Im Falle der Rotationszerstäuber liegt der Durchmesser der Anlage bevorzugt zwischen 2.5 und 3.5 m und die Länge berätig bevorzugt 4.5 his 5.5 m. Die Temperatur des zum Trockenn eingesterten Gases legt innerhalb der obengenamten Genzen, bevorzugt bei 100 his 200°C. Die Menge an Trocknungsgas, bevorzugt Trocknungsluft, liegt bevorzugt bei 5000 his 5.500 krutakbikmetern pro Stunde.

Im Falle der Druckzerstäubung und der pneumarischen Zerstäubung wird ebenfalls mit üblichen Anlagen unter Verwendung von inerten Casen oder Luft gearbeitet. Im Falle der pneumarischen Zerstäubung beträgt die verwendete Menge an Zerstäubungsluft bzw. Gas pro Tonne zu zerstäubendem Material i. a. etwa 1 Tonne und es wird vorzugsweise unter Einsatz feiner Düsen gearbeitet.

Die Durchflußgeschwindigkeit durch die Düse wird bei der Sprühtrocknung bevorzugt so eingestellt, daß auf einer Anlage der Firma Niro Atomizer pro Minute 50 ml bis 800 ml versprüht werden.

Die mittels der Sprüftrocknung hergestellten Pulver, die anschließend zu der erfindungsgemißten Pulverlack-Dispersion weiterverarbeitet werden, weisen im allgemeinen eine mittere Teitchengröße zwischen 5 und 50 µm auf. Werden die Pulver unter Verwendung eines Rotationszersrätübers sprühgetrocknet, so liegt die mittlere Teitchengröße i. a. unter 15 µm. Bei Verwendung eines poeumatischen Zerstäubers liegt die mittlere Teitchengröße i. a. unter 50 µm umd bei Verwendung eines Druckzerstäubers i. a. bei 20 bis 80 µm.

Falls eine enge Korngrößenverteilung der Pulver gewünscht ist, kann an die Sprühtrocknung noch ein Sichten angeschlossen werden, insbesondere mittels eines Windsichters. Hierdurch kann die mittlere Teilchengröße auf 5 bis 25 µm, bevorzugt 8 bis 20 µm, eingeselft werden.

Erfindungsgemäß kommt bevorzugt eine wäßrige Pulverlack-Dispersion zum Einsatz, die aus einer festen, pulverförmigen Komponente A und einer wäßrigen Komponente B besteht, wobei

.161

45

50

#### Komponente A ein Pulverlack ist, enthaltend

Aa) wenigstens ein Bindemittel,

Ab) wenigstens ein Vernetzungsmittel,

Ac) ggf, ein oder mehrere weitere, von (Aa) verschiedene Bindemittel und

Ad) ggf. ein oder mehrere Pigmente und/oder Füllstoffe

Ae) ggf. Katalysatoren, Hilfsstoffe und pulverläcktypische Additive

und

## Komponente B eine wäßrige Dispersion ist, enthaltend

Ba) wenigstens einen nicht-ionischen Verdicker und

Bb) ggl. Katalysatoren und Hilfsstoffe und

Bc) ggf, ein oder mehrere weitere, von (Aa) verschiedene Bindemittel.

Wie bereits oben ausgeführt, ist es erfindungswesentlich, daß die Pulverlack-Dispersion unter Verwendung des sprühgetrockneten Bindemittels (Aa) und/oder des sprühgetrockneten Vernetzers (Ab) oder des sprühgetrockneten Pulverlacks bzw. der sprühgetrockneten Komponente (A) hergesteilt wird.

Eine bevorzugte Ausführungsform besteht daher darin, zunächst eine wäßrige Dispersion des Bindeminels (Aa) herzustellen, die dann in dem Fachmann bekannter Weise mit der Vermetzerkomponente (Ab), ggf, weiterem Bindemittel (Ac), ggf. Pigmenten und/oder Füllstoffen (Ad) und ggf. Katalysatoren, Hilfsstoffen und Additiven (Ac) versetzt wird 60 und aus der dann anschließend mittels Sprühtrocknung der Pulverlack bzw. die Komponente (A) hergestellt wird.

Für die Herstellung der wäßrigen Dispersion des Bindemittels enthalten die Bindemittel in diesem Fall mindestens eine Gruppe, die die Wasserdispergierbarkeit gewährleister. Geeignete Gruppen dieser Art sind nichtionische Gruppen (z. B. Polyterber), anionische Gruppen, Geruische dieser beiden Gruppen oder kationische Gruppen.

So kann bevorzugt eine so große Säurezähl in das Bindemittel eingebaut werden, daß das neutralisierte Produkt stabil 65 in Wasser zu dispergieren ist, Hierzu dienen Verbindungen, die nindestens eine reaktive Gruppe (z. B. bei Aerylatharzen einVelmisch ungesätrigte Doppelbindung, bei Polyestern OH- oder COOH-Gruppe u.3, und mindestens eine zur Anio-nenbildung befähigt er Gruppe enthalten. Gruppen, die zur Anionenbildung befähigt er Gruppe vol.; Sulfon-

3

Salzform verfügbare Menge an iouppen. Die durch die Säuregruppenneutralisa säure- und/oder Phosphons nisierbaren Säuregruppen beträgt im allgemeinen wenigstens 0.4 Gew.-%, vorzugsweise wenigstens 0.7 Gew.-%, bezogen auf den Feststoff. Die obere Grenze beträgt etwa 12 Gew.- %. Bei sehr niedrigen Säurezahlen sind i. a. weitere Maßnahmen zur Erzielung der Wasserdispergierbarkeit erforderlich.

Die Einarbeitung des Vernetzers und der ggf, zuzufügenden anderen Bestandteile erfolgt durch Mischen und/oder Dispergieren mittels üblicher Aggregate, z. B. mittels eines Dissolvers o.a.

Die Sprühtrocknung erfolgt wie oben bereits beschrieben. Hierbei ist es besonders vorteilhaft, daß durch die hohe Verdunstungswärme des verdunstenden Wassers ein Kühleffekt erfolgt, so daß auch bei Verwendung von heißer Luft bzw. heißem Gas mit einer Temperatur von bevorzugt 100 bis 200°C die auf die Pulverlackteilchen einwirkende Temperatur udeutlich niedriger ist und z. B. nur bei ca. 40-80°C liegt. Dies ermöglicht auch die problemlose Herstellung von Pulverlacken mit reaktiven Bindemitteln/Vernetzern, die bei der herkömmlichen Herstellung von Pulverlacken und Pulverlack-Dispersionen mittels Extrusion aufgrund der thermischen Belastung beim Extrudieren nicht oder nur schwierig herstellhar sind. Dies gilt insbesondere für Vernetzer auf der Basis freier Isocyanate, aber auch für reaktive Aminoplastharze o.a. Die Verwendung einer wäßrigen Dispersion für die Sprühtrocknung hat ferner den Vorteil, daß die Sprühtrocknung in

15 einem Sprühzerstäuber ohne Explosionsschutz erfolgen kann.

Eine weitere Ausführungsform zur Herstellung der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion besteht darin, zunächst eine Lösung des Bindemittels in einem oder mehreren organischen Lösemitteln oder eine Schmelze des Bindemittels herzustellen, die dann in dem Fachmann bekannter Weise mit der Vernetzerkomponente und ggf. Karalysatoren, Hilfsstoffen und Additiven versetzt wird und aus der dann anschließend mittels der obenbeschriebenen Sprühtrocknung, be-20 sonders bevorzugt unter Verwendung von Rotationszerstäubern, der Pulverlack bzw. die Komponente (A) hergestellt wird.

Ferner ist es auch möglich, zunächst eine Lösung des Bindemittels oder des Pulverlackes in unter Druck verflüssigten Gasen oder überkritischen Gasen, wie z. B. flüssigem Stickstoff, flüssigem Kohlendioxid o.a., herzustellen und diese Lösung der Sprühtrocknung zu unterwerfen.

Wie bereits oben beschrieben, kann aber auch nur das Hauptbindemittel des Pulverlacks mittels Sprühtrocknung zu einetti Pulver verarheitet werden und der Vernetzer sowie ggf. Katalysatoren, Hilfsstoffe und Additive werden in der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion durch nachträgliches Zumischen eingearbeitet. Schließlich ist es auch möglich, nur den Vernetzer der Sprühtrocknung zu unterwerfen und das Bindemittel sowie ggf. Katalysatoren, Hilfsstoffe und Additive durch nachträgliches Zumischen in die erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion einzuarbeiten.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion unter Verwendung des Pulverlacks bzw. der Komponente (A) erfolgt mittels bekannter Methoden, beispielsweise durch Naßvermahlung. Hierzu wird die Komponente (A) in der Komponente (B) dispergiert bzw. es wird der Pulverlack in Wasser dispergiert und anschließend wird mit Hilfe üblicher Vorrichtungen, wie z. B. Rührwerksmühlen, die wäßrige Pulverlack-Dispersion hergestellt. Vorzugsweise beträgt der spezifische Energieeintrag während des Mahlprozesses 20 bis 500 Wh/kg.

Während des Mahlprozesses enthält die Dispersion bevorzugt nur geringe Mengen Lösemittel. Es ist daher u. U. erforderlich, die Mahlvorrichtung vor Beginn des Mahlprozesses von Lösenuttelresten zu befreien.

Die mittlere Korngröße der erhaltenen Pulverlack-Dispersion liegt zwischen 1 und 25 µm, vorzugsweise unter 20 µm, besonders bevorzugt bei 3 bis 8 µm.

Eine andere Methode zur Herstellung der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen besteht darin, die mittels Sprühtrocknung erhaltene Komponente A mittels geeigneter Vorrichtungen, z. B. durch Sichten, zu einem sehr feinen Pulver, bevorzugt mit einer mittleren Teilchengröße von weniger als 15 um, besonders bevorzugt mit einer mittleren Teilchengröße von 5 bis 10 µm, zu verarbeiten. Dieses Feinpulver braucht nicht mehr mit Rührwerksmühlen erneut gemählen werden, sondern die Pulverlack-Dispersion kann durch Mischen der Komponente (A) mit der Komponente (B),

beispielsweise mittels eines Dissolvers o. a., zu der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion verarbeitet werden. Im folgenden werden nun die einzelnen Bestandteile der bevorzugt eingesetzten erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion näher erläutert.

Bevorzugt werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion Bindemittel (Aa) eingesetzt, die bezogen auf die vernetzenden Gruppen ein Äquivalentgewicht talso beispielsweise ein Epoxidäquivalentgewicht oder ein Hydroxyläquivalentgewicht usw.) von 400 bis 2500, vorzugsweise 420 bis 700, ein zahlenmittleres Molekulargewicht (gelpermeationschromatographisch unter Verwendung eines Polystyrolstandards bestimmt) von 2,000 bis 20,000, vorzugsweise von 3,000 bis 10,000, und eine Glasübergangstemperatur (T<sub>G</sub>) von 20 bis 100 °C, vorzugsweise von 40 bis 70°C, besonders bevorzugt von 40 bis 60°C (gemessen mit Hilfe der differential scanning calometrie (DSC) aufweisen, Ganz besonders bevorzugt werden ca. 50°C. Zum Einsatz können auch Gemische aus zwei oder mehr Bindemitteln (Aa) konmen.

Erfindungsgemäß wird als Bindemittel (Aa) bevorzugt ein Acrylatcopolyinerisat eingesetzt, das besonders bevorzugt vinylaromatische Verbindungen, insbesondere Styrol, einpolymerisiert enthält. Um die Gefahr der Rißbildung zu begrenzen, liegt der Gehalt jedoch nicht über 35 Gew.-%. Bevorzugt werden 10 bis 25 Gew.-%.

Insbesondere werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen als Komponente (Au) epoxidgruppenhaltige Bindemittel (Aa1) oder carboxylgruppenhaltige Bindemittel (aa2) oder hydroxylgruppenhaltige Bindemittel (Aa3) und als Vernetzer-Komponente (Ab) entsprechend carboxylgruppenhaltige Vernetzer (Ab1) oder epoxidgruppenhaltige Vernetzer (Ab2) oder gegenüber Hydroxylgruppen reaktive Vernetzer (Ab3) eingesetzt. Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen können die Vernetzer auch in Form wäßriger Suspensionen, wäßriger Emulsionen und wäßriger Slurries eingesetzt werden.

Als epoxifunktionelles Bindemittel (Aal) für den festen Pulverlack, der zur Herstellung der Dispersion verwendet wird, sind beispielsweise epoxidgruppenhaltige Polyacrylatharze geeignet, die durch Copolymerisation von mindestens einem ethylenisch ungesättigten Monomer, das mindestens eine Epoxidgruppe im Molekül enthält, mit mindestens einem weiteren ethylenisch ungesättigten Monomer, das keine Epoxidgruppe im Molekül enthält, herstellbar sind, wobei mindestens eines der Monomere ein Ester der Acrylsäure oder Methacrylsäure ist. Derartige epoxidgruppenhaltige Po-

# DE 197 27 892 A I

Als Beispiele für eihylenisch ungesättigte Monomere, die keine Epoxidgruppe im Molekul enthalten, werden Alkylester der Acryl- und Methacryksäure, die 1 bis 20 Koltenstoffatome im Alkylrest enthalten, insbesondere Methylacrylat, Methylmethacrylat, Eihylacrylat, Eihylmethacrylat, Burylacrylat, Burylacracylat, Eihylmethylacrylat und Z-Eihylhexylmethacrylat genannt. Weitere Beispiele für erhylenisch ungesättigte Monomere, die keine Epoxidgruppen im Molekül enthalten, sind Säureamide, wie z. B. Arylsäure- und Methacrylstamatink, vinylaromatische Verbindungen, wie Styrof, Methylstyrol und Vinyldeutol, Nitrile, wie Aerylnitril und Methacrylnitril, Vinyl- und Vinylidenhalogenisle, wie Vinylchord und Vinylidenhuord, Vinylester, wie z. B. Vinylacetat und hydroxylgruppenhaltige Monomere, wie z. B. Hydroxyeitylacrylat und Hydroxyeitylmethacrylat,

Das epoxidgruppenhaltige Polyaerylatharz kann nach allgemein gut bekannten Methoden durch Polymerisation hergestellt werden.

Als Vermetzer (Ab1) sind Curbonsäuren, insbesondere gesättigte, geralkentige, aliphatische Dicarbonsäuren nit 3 bis 20 C-Atomien im Molekül geeignet. Ganz besonders bevorzugt werden aliphatische Dicarbonsäuren nit 12 C-Atomien, wie z. B. Dodecan-1,12-dicarbonsäure, eingesetzt. Zur Modifizierung der Eigenschaften der fertigen Pulverlacke können 15 ggf. noch andere Carbovylgruppen enthaltende Vermetzer eingesetzt werden. Als Beispiele hierfür seine gesättigte verzweigte oder ungesättigte geräufkeitige Di- und Polycarbonsäuren sowie Polymere mit Carbovylgruppen genannt.

Femer sind auch Pulverlacke geeignet, die einen epoxifunktionellen Vernetzer (Ab2) und ein säurefunktionelles Bindemittel (Aa2) enthalten.

Als säurefunktionelles Bindemittel sind beispielsweise saure Polyacrylathurze geeignet, die durch Copolymerisation von mindestens einem ethylenisch ungestätigten Monouner, das mindestens eine Bäurgruppe im Molekül erhällt, mit mindestens einem weiteren ethylenisch ungesättigten Monouner, das keine Säuregruppe im Molekül enthält, herstellbar einde

Das epoxidgruppenhaltige Bindemittel bzw. der epoxidgruppenhaltige Vernetzer und der carboxylgruppenhaltige Vernetzer bzw. das carboxylgruppenhaltige Bindemittel werden üblicherweise in einer solchen Menge eingesetzt, daß pro Äquivalent Epoxidgruppen 0,5 bis 1,5, vorzugsweise 0,75 bis 1,25 Äquivalente Carboxylgruppen vorliegen. Die Menge an vorliegenden Carboxylgruppen kann durch Titration mit einer alkoholischen KOH-Lösung ermittelt werden.

Ferner sind auch Pulverlacke geeignet, die ein hydroxyfunktionelles Bindemittel (Aa3) und einen gegenüber OH-Gruppen reaktiven Vernetzer (Ab3) enthalten.

Als hydroxyfunktionelles Bindemittel sind beispielsweise hydroxylgruppenhåltige Polyacrylatharze geeignet, die durch Copolymerisation von uindestens einem ethylenisch ungesättigten Monomer, das nindestens eine Hydroxylgruppe im Molekül enthält, mit mindestens einem weiteren ethylenisch ungesättigten Monomer, das keine Hydroxylgruppe im Molekül enthält, herstellbar sind.

Åls hydroxylgruppenhaltiges Bindemintel für den Pulverlack sind ferner hydroxylgruppenhaltige Polyesterharze geeignet, die in üblicher Weise aus aromatischen oder alliphatischen oder veyloaliphatischen Di- und/oder Polyolen, ggf. in Kombination mit Monoolen, und aromatischen oder alliphatischen oder eveloaliphatischen Di- und/oder Polyorarbonsäuren, ggf. in Kombination mit Monocarbonsäuren, hergestellt worden sind. Aufgrund der besseren Kreidungs- und Witterungsbeständigkeit werden vorzugsweise alliphatische und/oder cycloaliphatische Aufbaukomponemen für die Herstellung der Polyesterharze eingesetzt.

Beispielsweise können die Polyesterharze bergestellt worden sein unter Verwendung von Eihlylengkkol. Propandiol, Butandiol, Neopeniyglyköl. Hexandrol, Cyclobe xandiol, 4.4°-Dihydroxydicyclobexylpropan, 2.2. Trimethylotpropan, Hexandrol, Pentaerythiri. Als weitere Diole sind auch Ester von Hydroxycarbonsäuren mit Diolen geeignet, wobei als Diol die voranstehend genannten Diole eingesetzt werden können. Beispiele für Hydroxycarbonsäuren sind Hydroxypi-valinsaure oder Dinnehylotpropansäure. Als Säuren Können z. B. Adipinsäure, Glütarsäure. Aeclansäure. Sebenisaure, Funnarsäure, Maleinsäure, Terahydrophthalsäure, Etexahydrophthalsäure, Cyclobexandicarbonsäure, Phthalsäure, Erephihalsäure, Ispaniansaure, Maleinsäure und Trimellithsäure eingesetzt werden. Geeignet sind auch die veresterungsfähigen Derivate der obengenannten Polycarbonsäuren, we z. B. deren ein- oder mehrwertige Ester unit aliphalischen Alkoholen mit 1 bis 4 C-Atomen. Außerdem Können auch die Anhydride der obengenannten Säure eingesetzt werden, sofern sie estsiteren.

Selbstverständlich können auch beliebige Mischungen der genannten Bindemittel eingesetzt werden.

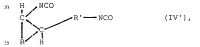
Ferner können für die Herstellung der eifindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen auch wäßrige Dispersionen, wäßrige Emulsionen oder wäßrige Sturries von Isocyanaten oder anderen Vernetzern eingesetzt werden. So sind beispielsweise auch wäßrige Sturries (wäßrige Zubereitungen) von Isocyanaten auf Basis von Hexamethylendiisocyanat, blok-kiert niti Buranonoxium oder ähnliche Sturries von blockierten Isocyanaten geeignet.

Für die Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Di- und Polyisocyanate sind z. B. folgende Isocyanate geeignet: Phenylendisiocyanat, Olluylendiisocyanat, Kylylendiisocyanat, Bisphenylendiisocyanat, Cyclobutandiisocyanat, Cyclopentrulendiisocyanat, Cyclopentru

geeiignet, wohei X für einen zweiweriigen, aromatischen Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise für einen ggf. Halogen-Meihyl- oder Mehoxy-substituierten Naphthylen- Diphenylen- oder 1.2. 1.1. oder 1.4. Phenylennest, besonders bevorzugt für einen 1.3-Phenylenrest und R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> für einen Alkylrest mit 1-4 C-Aromen, bevorzugt für einen Melthylrest, stehen. Disocvanate der Forntel (III) sind bekannt (libre Herstellung wird beispielsweise in der EP-A-101 832, US-PS-3.290,350, US-PS-4.430,577 und der US-PS-4.439.616 beschrieben und zum Tell im Handel erhältlich (1.3-Bist-2-isocvanatoprop-2-yl)-benzel wird beispielsweise von der American Cyanamid Company unter dem Handelsnamen TMXDI (META)® verkauft).

Weiterhin sind Diisocyanate der Formel (IV') geeignet

10



wobei R für einen zweiwertigen Alkyl- oder Aralkylrest mit 3 bis 20 Kohlenstoffatonien und R' für einen zweiwertigen Alkyl- oder Aralkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatonien steht.

Die isocyanargruppenhaltigen Vernetzer können in den erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen sowohl in nicht blockierter Form als auch in blockierter Form eingesetzt werden.

Als Blockierungsmittel für die Isocyanate eignen sich die üblicherweise eingesetzten Verbindungen, beispielsweise hydroxyl- und aminogruppenhaltige Verbindungen, wie aliphanische, cycloaliphatische und aromatische Alkylmonoal-kohole, z. B., Merthyl, Eftily, C., Chryte, Norty-, Anory-Alkohole, z. 3.5-Trimethylhexanol, Decyl- und Laurylalkohole; Phenole, wie z. B. Kresol, Xylenol, Nitrophenol, Chlorphenol, Ethylphenol, Burlylphenol und 2.5-Ditert, butyl-4-hydroxyloluol, Geeignet sind auch Hydroxylamine, wie z. B. Diethylethanolamin und Öxine, Wie Methylethylkekoxiin, Accetonoxiin und Cyclobexanonoxin.

Als Vernetzer (Ab3) für die hydroxylgruppenhaltigen Bindemittel können ferner auch Aminoplastharze, z. B. Melaminharze, eingesetzt werden. Weiterhin können auch Kondensationsprodukte anderer Amine und Amide eingesetzt werden. z. B. Alfehydkondensate von Triazinen. Diziarien. Triazolen. Guanidinen Oder alkyl- und aryslusstituierte Derivate solcher Komponenten. wie z. B. N.N'-Dimethylharnstoff, Dicyandiamide, 2-Chloro-4.6-diamino-1,3,5triazine, 6-Methyl-2-4-diamino-1,3-5-triazine, 35-Diamino-triazole, Triaminopyrimidine, 2-Mercapto-4.6-diamino-pyrinidine, 2,4-6-Triethyltriamino-1,3-5-triazine, u.ä.

Als Aldehyd kommen vorzugsweise Formaldehyde in Betracht. Es können aber auch Acetaldehyde, Crotonaldehyde, Acrolein. Benzaldehyde und Furfural eingesetzt werden.

Als Veretherungsalkohol enthalten die Änin-Aldebydkondensationsprodukte insbesondere Methanol, aber auch Ethanol. Propanol, Butanol, Pentanol, Hexanol, Heptanol, Benzylalkohol und aromatische oder cyclische Alkohole, Monoether oder Glykole sowie substitutiere Alkohole.

Als Vemetzungsmittel (Ab3) können außerdem auch unter Estergruppenbildung mit den Hydroxylgruppen des Bindemittels reagierende Vernetzer auf Trazin-Basis eingesetzt werden. Bei diesen Vemetzern auf Triazin-Basis handelt es sich um Umesterungsvemetzer, wie bevorzugt Tris(alkoxycarbonylaminoltriazin o. a., wie beispielsweise auch in der EP-A-004 922 beschrieben.

Das hydroxylgruppenhaltige Bindemittel und der Vernetzer werden üblicherweise in einer solchen Menge eingesetzt, daß pro Äquivalent Hydroxylgruppen (5.5 bis 1.5, vorzugsweise 0.75 bis 1.25 Aquivalente gegenüber Hydroxylgruppen reaktive Gruppen (wie z. B. Isocovanagruppen) vorliegen.

Wenn die Bindemittel zur Herstellung der erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion als wäßrige Dispersion eingesetzt werden, werden zur Herstellung der Harze carboxylgruppengruppenhaltige Monomere, wie z. B. Actyl- und Methacrylsäure, eingesetzt. Zur Herstellung der Wasserdispergierbarkeit werden dann in dem Fachmann bekannter Weise die Carboxylgruppen zumindest teilweise mit einem Anin oder Anmoniak neutralisiert.

Ferner können die erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen in der Komponente A oder B noch ein oder mehrere.
von dem Bindenittel (Aa) verschiedene Bindenittel (Ac) bzw. (Bc), bevorzugt in einer Menge von 0 bis 100 Gew.-%,
bezogen auf das Gesamteewich der Bindenittel-Mischung, enthalten.

Bevorzugt wird das weitere Bindemittel in der Komponente (B), besonders bevorzugt in Form einer wäßtigen Dispereine eingesetzt. Bevorzugt weist dabei die wäßtige Dispersion des weiteren Bindemittels (Be) einen Brechungsindes auf, der in etwa dem Brechungsindes der Pulverlack-Dispersion entsprücht. Besonders bevorzugt unterscheiden sich beide Brechungsindiese um maximal 0,2 Einheiten. Dadurch ist eine hohe Transparenz der ausgehärteten Filtne bei der Verwendung der Pulverlack-Dispersion als Kaltacks gewährleistet.

Weiterhin ist es bevorzugt, daß das weitere Bindemittel (Ac) bzw. (Bc) eine Glasübergangstensperatur von -30 bis +20°C aufweist.

## DE 197 27 892 A I

Die festen Pulverlacke enthalten geweinen oder mehrere geeignete Katalysatoren für de Aushärtung des Bindemittels und des Vernetzers.

Geeignete Katalysatoren für die Epoxidharz-Aushärtung sind Phosphoniumsalze organischer oder anorganischer Säuren, quarternäre Autinoniumverbindungen. Amine, Intidazol und Imidazolderivate. Die Katalysatoren werden im allgemeinen in Anteilen von ()/// IGew. 9 bis etwa 2 Gew. 4%, bezogen auf das Gesantgewicht des Epoxidharzes und des Vernetzungsmittels, eingesetzt.

Beispiele für geeignere Phosphonium-Katalysatoren sind Ethyltriphenylphosphoniumiodid. Ethyltriphenylphosphoniumiodid. Ethyltriphenylphosphoniumithic yanat. Ethyltriphenylphosphoniumi-Aceta-Essigsäurekomplex. Tetraburylphosphoniumiodid. Tetraburylphosphoniumiodid. Tetraburylphosphoniumiodid. Tetraburylphosphoniumiodid.

Diese sowie weitere geeignete Phosphonium-Katalysatoren sind z. B. beschrieben in US-PS 3,477,990 und US-PS 3,341,580.

Geeignete Imidazot-Karalysatoren sind beispielsweise 2-Styrylimidazot. 1-Benzyl-2-methylimidazot, 2-Methylimidazot dazol und 2-Burylimidazot. Diese sowie weitere Imidazot-Karalysatoren sind z. B. beschrieben in dem belgischen Patent Nr. 756.693.

Außerdem kann die Pulverlack-Dispersion ggf. noch geeignete Katalysatoren für die Uterlian-Aushärtung enthalten Diese Katalysatoren werden üblicherweise in einer Menge von (0,001 bis 3 Gew-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Pulverlackes, eingesetzt. Als Beispiele für geeignete Katalysatoren seien vor allem organische Metallkaralysatoren genannt, wie z. B. organische Zinntfl.). Zinntfl. V., Eisen-, Blei-, Kobalt-, Wismuth-, Anrimon-, Zink- und Magnesiumverbindunen. Geeignet sind fermer Auniskaal Sworten, wie z. B. Dizazbieveloorda und Dizazbievelondezen.

Außerdem können die festen Pulverlacke ggf. noch Hilfsmittel und Additive enthalten, bevorzugt in einer Menge von 0 bis 5 Gew.-%, jeweifs bezogen auf das Gesantige wicht der Pulverlack-Dispersion. Diese Hilfsmittel werden bevorzugt in die Komponente A eingearbeitet. Beispiele hierfür sind Verlaufsmittel, Antioxidantien, UV-Absorber, Radikalfänger, Rieselhilfen und Entgasungsmittel, wie beispielsweise Benzöin.

Geeignet sind Verlaufsmittel auf der Basis von Polyacrylaten, Polysiloxanen bzw. Fluorverbindungen.

Einsetzbare Antioxidantien sind Reduktionsmittel wie Hydrazide und Phosphorverbindungen sowie Radikaltänger z. B. 2.6 Di-tert-Buthylphenoldenyate.

Verwendbare UV-Absorber sind bevorzugt Triazine und Benztriphenol.

Als Radikalfänger sind bevorzugt 2,2,6,6-Tetramethylpiperidinderivate einsetzbar.

Die Komponente B der bevorzugten erlindungsgemäßen Pulverlack-Dispersion enthält wenigstens einen nichtionischen Verdicker. Beispiele hierfür sind z. B. modifizierte Cellulosen oder Polyurethanverdicker.

Weiterlin kann die Komponente B Katalysatoren, Verlaufsmittel, Antioxidantien, UV-Absorber, Radikalfänger und Netzmittel enthalten. Im wesentlichen kommen hier die bereits für die Komponente A aufgezählten Stoffe in Bertacht. Ferner Können der Komponente B weitere Hilfsstoffe, wie z. B. Entschäunungsmittel und insbesondere Dispersions-

hilfsmittel, vorzugsweise carboxyfunktionelle Dispergiermittel, sowie Biozide, Lösungs- und Neutralisationsmittel und/ oder Wasserrückhaltemittel zugeserzt sein.

Als Entschäumungsmittel kommen bevorzugt modifizierte Polysiloxane in Betracht.

Dispersionshilfsmittel sind z. B. bevorzugt Ammonium bzw. Metallsalze von Polycarboxylaten.

Verwendbare Neutralisationsmittel sind Amine, Ammoniak und Metallhydroxide.

Die Einstellung des pH-Wertes erfolgt erfindungsgemäß vorzugsweise mit Ammoniak oder Aminen. Der pH-Wert kann hierbei zunächst ansteigen, daß eine stark basische Disportsion entsteht. Der pH-Wert fällt jedoch innerhalb mehreres funden oder Tage wieder auf die oben angeführten Werte.

Die erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen lassen sich mit den aus der Flüssiglacktechnologie bekannten Metholen aufbrüngen. Insbesondere können sie mittels Spritzverfahren aufgebracht werden. Ebenso kommen elektrostatisch unterstützte Hochrotation oder pneumatische Applikation in Betracht.

Die erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen eignen sich femer nach entsprechender Pigmentierung zur Herstellung vom Pigmentpaten. Ab Pigmente kann die Pulverlack-Dispersion üblicherweise eingestezte organische und anorgamische, farbgebende Pigmente enthalten, beispielsweise Titandiovid, Eisenoxide, Ruß und ähnliche anorganische Pigmente swie zur begebende organische Pigmente, wie z. B. Indanfürenbau, Cromophthaltor, Irgazinorange, Sicotransgelb, Heliogengriu u. 3. Fermer können die Pulverlack-Dispersionen auch auf dem Lackgebeit übliche Füllstoffe, wie z. B. Kieselsäure, Magnesiumstilkate, Bariumsulfar und Titandioxid enthalten. Die Pigmente und/oder Füllstoffe werden in dilichen Mengen, bevorzugt of bis 10 (dew. %-bezogen auf das Gesamtgewicht der Pulverlack-Dispersion, eingesetzt.

Die verschiedenen erfindungsgemäßen Pigmentpasten auf Basis der Pulverlack-Dispersionen (Powder-Slurry-Pasten) haben eine den Konventionellen Pigmentpasten (d. h. Pigmentpasten auf Basis konventionellen organischer Lösenittel) vergleichbare Feinheiten. Diese erfindungsgemäßen Pigmentpasten auf Basis der Pulverlack-Dispersionen lassen sich untereinander mischen und ermöglichen so die Herstellung von Unidekelkacken.

Ferner Lasen sich die erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen durch Vernüschen mit Metall-bzw. Effektyigmenten, wie z. B. handelsübliche Aluminiumbronzen, die gemäß DE-A-36 36 183 chromatierten Aluminiumbronzen, handelsübliche Eitelstahlbronzen sowie andere übliche Metallplättehen- und Metallflockenpigmente sowie Effektyigmenten, wie z. B. Mica, Perlglanz- und Interferenzpigmenten und durch entsprechende Additivierung, z. B. mit Rheologiemitteln, auch zu Metallic-Basistaken verarbeiten.

Die erfindungsgemäßen Pulverlack-Dispersionen lassen sich ferner auch in Form eines Klarlacks als Überzug von Ba-

sislacken, vorzugsweise in de tromobilindustrie, verwenden, Besonders gee st eine solche Klarlack-Dispersion

für Wasserbasislacke auf Basis eines Polyesters. Polyurethanharzes und eines Antinoplastharzes.

Die auf die Basislackschicht aufgebrachten Pulverklarlack-Dispersionen werden regelmäßig vor dem Einbrennen abgelüftet. Dies geschieht zweckmäßigerweise zunächst bei Raumtemperatur und ansehließend bei leicht erhöhter Temperatur. In der Regel beträgt die erhöhte Temperatur 40 bis 70°C, vorzugsweise 50 bis 65°C. Das Ablütten wird für 2 bis 10 Minuten, vorzugsweise 4 bis 8 Minuten bei Raumtemperatur durchgeführt. Bei erhöhter Temperatur wird nochmals während derselben Zeitspanne abgelüftet.

Das Einbrennen kann bereits bei Temperaturen von 130°C durchgeführt werden. Durchführbar ist das Einbrennen bei 130 bis 180°C, vorzugsweise 135 bis 155°C. Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren können Schichtdicken von 30 bis 50, vorzugsweise 35 bis 45 um erreicht werden. Klarlacke mit vergleichbarer Qualität konnten bisher nach dem Stand der Technik unter Einsatz von Pulverklarlacken nur durch Auftrag von Schichtdicken von 65 bis 80 um erreicht werden.

Die Erfindung wird nun anhand eines Ausführungsbeispiels näher erläutert. Alle Angaben über Teile und Prozente sind dabei Gewichtsungaben; falls nicht ausdrücklich etwas anderes festgestellt wird.

Beispiel

1 t einer wäßrige Pulverlacksuspension wird in 3 h unter Verwendung eines Rotationszerstäubers mit einem Durchmesser von 3 in und einer Länge von 5 m unter Verwendung von Trocknungsluft mit einer Temperatur von 150 °C und einer Sprühkomtemperatur (Produkttemperatur) von 50 °C und einer Trocknungsluftmenge von 5.000 bis 5.500 Normkubiktnetern zu 350 kg Pulver sprühgetrocknet. Das so erhaltene Pulver weist eine Teilchengrößenverteilung von 5 bis 25 µm auf. Das erhaltene Pulver besteht aus 75% eines hydroxylgruppenhaltigen Acrylates, 12% eines polymeren Isoevanates auf Basis Isophoronchisocyanat, geblockt mit Malonester/Butanonoxim, 2% eines polymeren Isocyanates auf Basis Hexamethylendiisocyanat, geblockt mit Malonester/Butanonoxim, 10% des unter Umesterung reagierenden Vernetzers auf Triazin-Basis (TACT der Firma Cytec) und 1% eines handelsüblichen Lichtschutzmittels auf Basis eines sterisch gehinderten Amins. 100 Teile des sprühgetrockneten Pulvers werden mit 20 Teilen einer wäßrigen Dispersion eines Urethanacrylates (Glasübergangstemperatur - 25°C) und mit einem handelsüblichen Verlaufsmittel versetzt und anschließend in einem Gemisch aus 400 Teilen vollentsalztem Wasser, 0,6 Teilen eines handelsübliehen Entschäumers und 0.06 Teilen eines handelsüblichen Benetzungsmittels zu einer Pulverlack-Dispersion dispergiert. Die Dispersion wird über einen 50-µm-Nylonbeutel filtriert und mit 0.05% eines handelsüblichen Verlaufsmittels versetzt. Die Applikation der Pulverlack-Dispersion erfolgt über eine Behr Ecobell-Anlage bei 45000 U/min, einer Ausflußrate von 120 ml/min und einer Spannung von 60 kV auf ein mit einer Elektrotauchlackierung, einem Füller und einem Uni-Basislack beschichtetes Blech in einer Schichtdicke von 45 µm. Nach Vortrocknung 5 min bei 50°C und Einbrennen von 30 min bei 145°C erhält man einen hoehglänzenden, gut verlaufenden Klarlackfilm.

Patentansprüche

- Wäßrige Pulverlack-Dispersion, dadurch gekennzeichnet, daß sie herstellbar ist, indem das Bindemittel des Pulverlacks und/oder der Vernetzer des Pulverlacks oder der gesamte Pulverlack durch Sprühtrocknung zu einem Pulver verarbeitet wird und anschließend eine wäßrige Pulverlack-Dispersion unter Verwendung des sprühgetrockneten Pulvers hergestellt wird.
- 2. Wäßrige Pulverlack-Dispersion nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Pulverlack-Dispersion aus einer festen, pulverförmigen Komponente A und einer wäßrigen Komponente B besteht, wobei

Komponente A ein Pulverlack ist, enthaltend

Aa) wenigstens ein Bindemittel,

35

40

45

50

65

Ab) wenigstens ein Vernetzungsmittel,

Ac) ggf, ein oder mehrere weitere, von (Aa) verschiedene Bindemittel und

Ad) ggf. ein oder mehrere Pigmente und/oder Füllstoffe

Ae) ggf. Katalysatoren. Hilfsstoffe und pulverlacktypische Additive

Komponente B eine wäßrige Dispersion ist, enthaltend

Ba) wenigstens einen nicht-ionischen Verdicker und

Bb) ggf. Katalysatoren und Hilfsstoffe und

- Bc) ggf, ein oder mehrere weitere, von (Aa) verschiedene Bindemittel. Wäßrige Pulverlack-Dispersion nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Sprühtroeknung bei einer Produkttemperatur unterhalb der Glasübergangstemperatur des Bindemittels des Pulverlacks erfolgt.
- Wäßrige Pulverlack-Dispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichner, daß sie herstellbar ist, indem zunächst eine wäßrige Dispersion des Bindemittels (Aa) hergestellt wird, die dann mit der Vernetzerkomponente (Ab) des Pulverlacks, ggf. weiterem Bindemittel (Ac), ggf. Pigmenten und/oder Füllstoffen (Ad) und ggf. Katalysatoren, Hilfsstoffen und Additiven (Ae) versetzt wird und anschließend der Pulverlack mittels Sprühtrock-
- 5. Wäßrige Pulverlack-Dispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 3. dadurch gekennzeichner, daß eine Lösung des Bindemittels oder des Vernetzers in einem oder mehreren organischen Lösemitteln oder eine Schmelze des Bindemittels oder des Vernetzers mittels Sprühtrocknung zu einem Pulver verarbeitet wird und anschließend eine wäßrige Pulverlack-Dispersion unter Verwendung des sprühgetrockneten Pulvers hergestellt wird.
- Wäßrige Pulverlack-Dispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichner, daß das weitere Bindemittel in Form einer wäßrigen Dispersion eingesetzt wird.
- Wäßrige Pulverlack-Dispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 6. dadurch gekennzeichner, daß das weitere

## DE 19/2/892 A I

Bindemittel (Ac) und/oder (Bc Glasübergungstemperatur von - 30 bis +20°C

8. Verfalten zur Herstellung der wäßrigen Pulverlack-Dispersionen nach einem der Ansprüche 1 bis 7. dadurch gekennzeichnet, daß das Bindemittel des Pulverlacks und/oder der Vernetzer des Pulverlacks oder der gesamte Pulverlack durch Sprühtrocknung zu einem Pulver verarbeitet wird, ggf. die übrigen Bestandfeile des Pulverlacks zugemitscht werden und dann der Pulverlack in Wasser dispergiern wird, das ggf. weitere Hilfs- und Zusarzstoffe enthält.

nisselt werden und dann der Pulvertack in Wasser utspergert wird, das ggt, weitere Fiftis- und Zusanzstoffe einhalt.

9. Verfahren nach Anspruch 8. dadurch gekennzeichnet, daß die Pulverlack-Dispersion durch Naßvermahlung der Komponente A mit der Komponente Mentigereitellt wird.

10. Verfahren nach Anspruch S. dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (A) eine nittlere Teilchengröße von weniger als 15 µm, bevorzugt eine mittlere Teilchengröße von 5 bis 10 µm, aufweist und die Pulverlack-Dispersion durch Mischen der Komponenten A und B hergestellt wird.

11. Verwendung der wäßrigen Pulverlack-Dispersionen nach einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Beschichtung von lackierten und nicht lackierten Automobilkarosserien aus Metallblech und/oder Kunsistoff.

12. Verfahren zur Herstellung einer Mehrschichtlackierung, bei dem zunächst ein Basistack aufgebracht wird, aus dem Lack ein Polymerfäln gebildet wird, auf der so erhaltenen Basisschicht ein Decklack aufgebracht und anschließend die Basisschicht zusammen mit der Deckschicht getrocknet wird, dadurch gekennzeichnet, duß als Decklack 15 eine Poliverlack-Dispersion nach einem der Ansprüche 1 bis 7 eingesetzt wird.

20

25

40

45

65

9

- Leerseite -